PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-119900

(43)Date of publication of application: 19.10.1978

(51)Int.Cl.

C07G 7/00

(21)Application number: 52-031166

(71)Applicant: AGENCY OF IND SCIENCE &

TECHNOL

(22)Date of filing:

23.03.1977

WEIGHT KERATIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an aq. solution of high viscosity and high molecular weight keratin suitable for manufacturing tough and flexible keratin membranes or keratin fibers by dissolving animal hairs or feathers in aq. solution of specific thioglycolates.

19日本国特許庁

公開特許公報 昭5

①特許出願公開

昭53-119900

⑤ Int. Cl.²C 07 G 7/00

識別記号

◎日本分類 16 F 7 庁内整理番号 6762—44 ❸公開 昭和53年(1978)10月19日

発明の数 1 審査請求 有

(全 3 頁)

釣高粘度・高分子量ケラチン水溶液の製造方法

②特

頭 昭52-31166

@出

願 昭52(1977) 3月23日

切発 明 者 吉川正義

伊勢原市岡崎5252

切出 願 人 工業技術院長

@指定代理人 東京工業試験所長

明細響

1. 発明の名称

高粘度・高分子量ケラチン水溶液の製造方法

2. 特許請求の範囲

動物の毛ないし羽毛類を部分的に酸化処理されたテオグリコール酸塩水溶液にて処理するととを特徴とする高粘度・高分子量ケラチン水溶液の製造方法。

8.発明の詳細を説明

本発明はケラチンを可溶化し高粘度・高分子 ・ 最のケラチン水溶液を製造する方法に関するも

> 従来、ケラチンの水溶液は、動物の毛や羽毛 類を還元剤や酸化剤の水溶液もしくはこれにアニオン界面活性剤や尿器のようなタンパク変性 剤を加えた水溶液に溶解させ、得られた水溶液 中から不溶残留物や可溶化に用いた還元剤、酸 化剤、タンパク変性剤等を除去することにより 製造されている。しかしながらこのような方

で得られるケラチン可溶化物は分子量が小さく 粘度が著しく低く製態等が困難であるという欠 点を有している。

本発明者等は、先に、 ケラチン可溶化物 の製 腹時に多価アルコール類、 たとえばグリセリン、 グリコール、もしくはポリエチレングリコール を加えることにより、容易にケラチン膜が得ら れることを知見したが、 この方法によつてもケ ラチンの分子量を十分に高分子像化することは できない。

強靱にして柔軟性に富むケラチン膜やケラチン機維を得るためには、高粘度・高分子量のケラチン水溶液を製造することが不可欠であり、本発明者等は容易な操作により高粘度・高分子量のケラチン可溶化物を製造しうる方法を確立すべく鋭速検討した結果、ことに効果の調等を本発明に到達した。

即ち本発明は、動物の毛ないし羽毛類を部分的に酸化処理されたチオグリコール酸塩水溶液にて処理することよりなる高粘度・高分子量ケ

:ラチン水路液の製造方法を提供する。のである。

本発明方法にあつてはチオグリコール酸塩水 一本発明方法にあつてはチオグリコール酸塩 一本液を部分的に酸化処理して後毛や羽毛が、これ はチオグリコール酸塩の一部がジデオグリコー ル酸塩に変換され、この混合成分が効果をチオ がはてある。チオグリコール酸塩として式った プリコール酸ナトリウムを例にその反応できる プリコール酸ナトリウムを例にそかくリコール 酸ナトリウムになり、

HSCH 2COONs - NaOOCCH 2-S-S-CH 2COONs

この混合物水溶液での処理により、ケラチンのシサルファイド結合が適度に-SH 基の状態となり可溶化され、さらに-SH 基が酸化され最い性質を有するところから、可容化されたケラチン分子中の-SH 基が他のケラチン分子の-SH 基と反応し高分子量化し、高粘度・高重合度のケラチン水溶液になるものと推測される。

化処理されたチォクリコール酸塩水溶液での毛、羽毛類の処理は通常液比1:10~100程度にて 室温~80℃程度の加温下に振とうする等の手段 によつて実施される。

かくして容易に高粘度・高分子量のクラチン 水溶液が得られるのであり、とれを用いて強靭 にして柔軟性に富むケラチン膜やケラチン繊維 を得ることができる。

次に実施例によつて本発明方法を説明する。 実施例 1

白色レグホン種離 動の体部羽毛 200 を当りエクノール 5 L 加えて室温で 24 時間抽出することを 5 回繰返し、次いでエーテル 3 L を加えて 24 時間抽出した後風乾する、乾燥後更に蒸留水で水洗して風乾し粒製して羽毛試料を得た。

この羽毛試料 20 f を各機度のテオグリコール酸ソーダ PH 1L0 の水溶液 500 ml (液比1:25)に高純度の気体酸器 10 4/分 の流速でガラス製NO2 直径 3 cm を用いて通気処理を 30 分間行なつた(この時 PH はわずか上昇する) 澄元削水溶液

~ SH ~ SH 酸化

本発明方法における可容化剤成分のチオグリコール酸塩としてはチオグリコール酸のナトリウム塩等のアルカリ塩が適宜好ましく用いられる。チオグリコール酸塩水溶液の部分酸化処理は該水溶液に空気、気体酸素、オゾン、過酸化水素等の酸化剤を通気をいし添加するととにより容易に実施される。

に羽毛を加え、50 ℃中で4時間 掘とう処理をして溶解性を調べた結果は、チオグリコール酸塩 選度が 0.1 ~ 0.4 モルのところで最大 (85 5) に溶解していた。 0.2 モルチオグリコール酸ソーダ PR 110 500 配 にて羽毛 20 8 を処理し速心分離 (10⁴9) し透析した后の固有粘度は 1.35 (100 mℓ/9) であつた。

突施例 2

実施例1で調製された羽毛試料 20 gを用意し、 濃度 0.2 モルチオグリコール酸ソーダ (PH110) 500 ml (液比1:25) MC空気ポンプでガラス製NO2値径 3 cmを用いて 6 七/分 の流速で 6 時間通気処理 をした後 (PHが 88~10 K低下) K上配羽毛を 加え、50 ℃中で 4時間 摄とり処理をするとケラ チンのジサルファイド結合は切断され-8H 巷の 形で番解してきた。 不溶物を遠心分離(10 ⁴g) で分離し上澄液を得た。 とれを透析チーブ (履 を 814 m/m) K入れて蒸留水を流して 3 日透析 を した。 透析中にケラチンのジサルファイド結 合が起り不容化するところで透析を中止し、チ

特別昭53-119900(3)

ーフよりケラチン水溶液を取り出しQ710 m/m のステンレース製フルイでロ別しケラチン水溶液の硬度は20分分ラチン水溶液の硬度は20分分があり1 ml中に全 20 架 3.83 mlが含まれており用いた羽毛試料風乾物当り 65.87 多が溶解されていた。また固有粘度は 1.62 の値で良好なケラチン水溶液を得た。

实施例 3

チオグリコール酸は空気、酸素、オゾン、過酸化水素、過半酸其の他の酸化剤により容易に酸化されて、ジチオグリコール酸となる性質を持つていることから、実施例1で調製された羽毛の20分をとり、最終機度がQ2モルチオグリコール酸ソーダ(PH110)500ml(液比1:25)に過酸化水素の3チ水溶液2mlを混合した水溶液を加え50°C中で4時間振と5処理を行た5と羽毛ケラチンは良く溶解をして粘度の高い高分子量状態のケラチン水溶液が得られた。

突施例 4

実施例1で調製された羽毛試料の209をとり、

より異なるが酸素が溶解するモル健康は 10⁻² と云われる)となつているためと思われる。

特許出願人 工業技術院長 蕴 B 雅 男 指定代理人 東京工業試験所長 石 坂 誠 广

Q2·モルチオ グリコール 酸ソーダ (PH 110)500 mt (液比 1:25) の水溶液を 1 ムビイカー中化 入れ自然放置を0~?日間行なつた狡混合して 50 ℃中で4 時間振とり処理後、不溶残留物を選 心分離器(104分)で10分間処理し、上澄液を 得た。 これを透析チューブ(直径 21.4 m/m)中 に入れて蒸留水を流して3日間透析を行をつた。 これも環元剤が流出する速度に比例してケラチ ンの -SH 基が再結合をしてジサルフアイドとな り不容化してチューフ膜壁に現われてくるとと ろて中止した。チューフより取り出したケラチ ン水溶液より生成した不溶物を 0.710 m/m のス テンレース製フルイでロ別し、ケラチン水溶液 を得た。とのケラチン水溶液の濃度は窒素分析 からほゞ実施例2と同じ値にあり、しかも25℃ における粘度も5日間自然放置したものは最大 値に近い値 1.65 を示し、それ以上自然放置を増 しても増大量はわずかであつた。このことはチ オグリコール酸ソーダ溶液中に空気中の酸果の 溶ける量が平行状態もしくは飽和状態(溶媒に